

#### PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11) Publication number:

10132712 A

(43) Date of publication of application: 22.05.1998

(51) Int. Cl

G01N 1/00

G01N 1/10

// G01N 21/75, G01N 33/48

(21) Application number:

09102204

(22) Date of filing:

18.04.1997

(30) Priority:

26.04.1996 JP 08107310

06.09.1996 JP 08236131

(71) Applicant: KDK CORP

(72) Inventor:

**NAKA MICHIO** 

HIRAYAMA KOJI

**HIGUCHI YOSHIHIKO** 

**KOIKE MASUFUMI** 

**OKUDA HISASHI** 

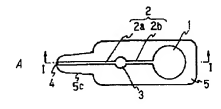
#### (54) SPECIMEN ANALYZING TOOL AND METHOD AND INSTRUMENT FOR ANALYZING SPECIMEN USING IT

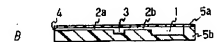
#### (57) Abstract:

PROBLEM TO BE SOLVED: To provide a specimen analyzing tool which can quickly and accurately analyze a small quantity of specimen and is not restricted in direction on a measuring instrument.

SOLUTION: The specimen analyzing tool is constituted in such a way that the planar main body 5 of the tool having a rectangular shape is composed of a resin substrate 5b and a transparent cover 5a and, on the surface side of the substrate 5b, a first flat cylindrical recessed section is formed and a groove is formed in a state where the groove is communicated with the recessed section and extended to the front end of the projecting section 5c of the substrate 5b, and then, a second flat cylindrical recessed section which is smaller in size than the first recessed section is formed in the middle of the groove and the front end of the groove is opened toward the outside at the front end of the projecting section 5a. Then the surface of the substrate 5b is covered with the cover 5a and the cover 5a is united with the substrate 5b in one body so that the first recessed section, groove, second recessed section, and front-end opening of the groove can be respectively formed as a drag generating chamber 1, a suction flow passage 2, an analyzing section 3, and a suction port 4.

COPYRIGHT: (C)1998,JPO





(19) 日本国特許庁(JP)

## (12) 公開特許公報(A)

(11)特許出願公開

## 特開平10-

(43)公開日 平成10年(

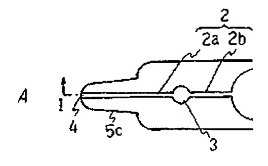
(51) Int.CL.6	織別配号	ΡI			
G01N 1/00	101	GOIN	1/00	101	Ģ
1/10		1/10		v	
					J
# G 0 1 N 21/75	i	21/75		D	
33/48	1	3:	33/48 S		S
		来在音楽	<b>未謂求</b>	商求項の数2	OL
(21)出顧番号	特顧平9-102204	(71)出顧人	000141897		
			株式会社	上京都第一科学	:
(22)出願日	平成9年(1997)4月18日		京都府京都市南区東九条西明		
		(72) 発明者	仲 道9	<b></b>	
(31)優先権主張番号 特 <b>領平</b> 8-197310			京都府方	大都市附区京为	条西阴
(32)優先日	平8 (1996) 4 月26日		株式会社	业京都第一科学	M
(33)優先權主張国	日本 (J P)	(72) 発明者	平山 浩二		
(31)優先権主張番号 特額平8-236131			京都府京都市附区東九条西明		
(32) 優先日 平8(1996)9月6日			株式会社京都第一科学内		
(33)優先權主張国	日本 (J P)	(72) 発明者	(72)発明者 樋口 善彦		
			京都府	京都市南区東方	条西例
			株式会社	土京都第一科学	PP
		(74)代理人	<b>非理</b> 止	池内 宮幸	(9) 2:
					j

#### (54) 【発明の名称】 検体分析用具およびそれを用いた検体分析方法並びに検体分析装置

#### (57)【要約】

【課題】 少量の検体を迅速かつ正確に分析でき、しか も測定装置における向きが限定されない検体分析用具を 提供する。

【解決手段】 略長方形板状の本体5が、樹脂製基体5 りと透明カバー5 a とから構成され、前記樹脂製基体5 りの表面側に、第1の偏平円柱状凹部を形成し、これに 連通した状態で溝を形成し、この溝を突出部5 c の先端 まで延ばし、前記溝の途中に第2の偏平円柱状凹部を前 記第1の偏平円柱状凹部より小さく形成し、前記溝の先



### **BEST AVAILABLE COPY**

特関平10-

5

#### 【特許請求の範囲】

【請求項1】 引圧発生手段と、これと連通する吸引流 踏と、この吸引流路の途中に形成された分析部と、前記 吸引流路の先端に形成された吸引口とを備え、前記引圧 発生手段で発生した引圧により前記吸引口から検体を吸 引し前記吸引流路を通じて前記分析部に前記検体を移動 させる検体分析用具。

1

【請求項2】 引圧発生手段と、これと進通する吸引流路と、この吸引流路の途中に形成された分析部と、前記吸引流路の先端に形成された吸引口とに加え、前記分析 16 部と吸引口との間の吸引流路から分岐しかつ前記引圧発生手段と進通するバイバス流路を備え、前記分析部と前記引圧発生手段との間の前記吸引流路の液抵抗(X)、前記バイバス流路の液抵抗(Y)および前記バイバス流路の液抵抗(Y)および前記バイバス流路の液抵抗(Y)および前記バイバス流路の液抵抗(Y)および前記バイバス流路の液抵抗(Y)および前記バイバス流路の分岐部と分析部との間の吸引流路の液抵抗(Z)の3つの液抵抗の関係が、X>Y>2の関係である請求項1記載の検体分析用具。

【請求項3】 吸引流路が複数形成され、前記各吸引流 路の途中に分析部が形成され、前記各吸引流路の先端が 一つの吸引口に合流している請求項1記載の検体分析用 20 具。

【請求項4】 吸引流路が複数形成され、それぞれの吸引流路の途中に分析部が形成され、それぞれの前記吸引流路の先端が一つの吸引口に合流し、バイバス流路が前記合流部と吸引口の間の吸引流路から分岐し、かつ引圧発生手段と連通している請求項2記載の検体分析用具。

【請求項5】 引圧発生手段と、これと連通する吸引流路と、この吸引流路の途中に形成された分析部と、前記吸引流路の先端に形成された吸引口とに加え、前記引圧発生手段と前記分析部との間の前記吸引流路の途中に形成された気体透過性液遮断性部を備え、前記気体透過性液遮断性部により検体の前記引圧発生手段への流入が阻止される請求項1記載の検体分析用具。

【請求項6】 気体透過性液遮断性部が、藁水性多孔質 部材により形成されている請求項5記載の検体分析用 具。

【請求項7】 吸引流路の途中に分析部が複数形成され、引圧発生手段とこれに最も近い分析部との間の吸引 流路の途中に気体透過性液遮断性部が形成された請求項 5または6記載の検体分析用具。 部に向かって開口された状態となってい。 のいずれか一項に記載の領体分析用具。

【請求項11】 空気抜き流路の液抵抗抗より大きい請求項10記載の検体分析 【請求項12】 吸引流路の途中に形成が、試薬配置部および試薬反応部を兼ねっ11のいずれか一項に記載の検体分析 【請求項13】 吸引流路の途中に、試反応部および分析部がそれぞれ独立に設施部よび分析部がそれぞれ独立に設施があるよび分析部がそれぞれ独立に設施がある。 【請求項14】 吸引流路の途中に試薬があれた請求項13記載の後体分析用具、 【請求項15】 引圧発生手段が、容積とが可能な引圧発生室である請求項1~ 一項に記載の後体分析用具。

【請求項16】 引圧発生室に空気抜き 請求項15記載の検体分析用具。

【請求項17】 引圧発生手段が、引圧; ある請求項1~14のいずれか一項に記 具、

【請求項18】 少なくとも一つの分析 対極の対からなる管極を備える請求項1・ か一項に記載の後体分析用具。

【請求項19】 請求項1.3、5.6. 載の領体分析用具を準備し、引圧発生手| させて吸引口から検体を吸引し、吸引し、 圧により吸引流路を通じて分析部に導入 分析を行う検体分析方法。

【語求項20】 請求項2または4記載を準備し、引圧発生手段で引圧を発生され 検体を吸引し、吸引した領体を前記引圧」 を通じて分析部に導入するとともに、余日 入した空気を前記パイパス流路によりこれ 内および前記引圧発生手段に排出し、これ 検体の分析を行う検体分析方法。

【請求項21】 請求項9.10または 分析用具を進備し、吸引口を検体に接触 象により前記後体を前記吸引口または液 ここに保持し、ついで引圧発生手段で引 46 吸引口から検体を吸引し、吸引した検体。

(3)

光。 蛍光または反射光を検知できるように配置されている 後体分析装置。

【請求項24】 電気信号付与手段および電気信号検出手段と、請求項18記載の検体分析用具とからなる検体分析装置であって、前記検体分析用具の作用極と前記電気信号付与手段が接続され、前記検体分析用具の対極が前記電気信号検出手段と接続されている検体分析装置。

#### 【発明の詳細な説明】

[0001]

【発明が属する技術分野】本発明は、体液等の領体の分析に用いる検体分析用具およびそれを用いた検体分析方法並びに検体分析装置に関するものである。

#### [0002]

【従来の技術】分析科学の分野においては、様々な検体があり、特に、医療の分野では、血液、尿、髄液および 唾液等の体液が重要な分析対象となっている。そして、 これらの検体を大量にかつ一括して分析することが要請 されている。

【0003】とのような要請にもとづき、予め試薬を含 浸させた試薬フィルムを板状小片に貼着した検体分析用 26 具が開発されて実用に供されている。との検体分析用具 は、前記試薬フィルムに血液等を供給し、試薬と反応させて発色物を生成させることにより試薬フィルムを呈色させ、この是色程度をデンシトメーター等の光学的測定 装置により分析するのである。この検体分析用具を用いれば、試薬の調合操作や検体との反応操作を簡略化でき、分析操作全体をルーチン化できる。

【①①①4】とのような検体分析用具において、前記試験フィルムに検体を供給する方法としては、毛細管現象を利用する方法、上部点着方法、ディッピング活等があけられるが、このなかでも、毛細管現象を利用する方法が、汎用されている。これは、光学的測定では、外部光を遮断する必要があるため、検体分析用具を光学的測定装置にセットした際、検体の供給点と分析部とを隔でる必要がある。このため、検体分析用具において、絵体を移動させる必要があり、この移動手段として、毛細管現象を利用するのである。毛細管現象を利用した検体分析用具としては、例えば、特開平4-188065号公報あるいは特別昭57-1329①0号公報に記載のものがあげられる。

待関平10-

Δ

場合は、徳過層、試薬層、透明保護層、 が、この順序で下から請屠された請屠備 不透明保護層の略中央部には、入光のた。 が形成されている。

【① 0 0 6 】 との検体分析用具を用いてのようにして行われる。すなわち、まず、取した一緒の血液を、サンプリング先端る。すると、血液は、毛細管現象により、され溝全体が血液で充填される。そして、覆う試験フィルム48に血液が浸透する層により赤血球等の血球成分が分離され、薬層に到達し、ここで試薬との反応が起し、この発色物により、試薬層が呈色すで、検体分析用具を、デンシトメーター・装置にセットし、前記観察窓50から光、試薬層の星色程度を測定するのである。

#### [0007]

【発明が解決しようとする課題】しかし: 現象を利用した場合は、つぎのような問題 【()()()8】まず、毛細管現象が発現す。 細管導入路が、検体で鴬に満たされる必須 分析に必要な量以上の検体量が必要とな。 の導入に時間がかかり、この結果、迅速に とができない。そして、血液等の体液は、 影響を及ぼす結性等の物性に個人差があ の導入時間を同一とすることができない。 時間等の分析に要する時間を一定にする り、分析結果に誤差が生じるおそれがある 管現象による吸引力は、微弱であるため. 響を受けやすい。このため、検体を導入す 分析用具の傾きが限定され、また光学的 も限定される。そして、毛細管現象により ことから、検体供給点と分析部との距離・ とができないため、光学的測定装置におり 時の測定装置の汚染や外部光の影響を完け いおそれもある。

【0009】他方、上部点着方法は。血 場合。サンプリング箇所が指先に限定さい ちのサンプリングが困難であるという問 46 【0010】本発明は、このような事情に

จ

前記検体を移動させるという構成をとる。

【0012】とのように、本発明の倹体分析用具は、従 **楽のように、毛細管現象を利用するのではなく、引圧を** 利用し、強制的に検体を吸引する。すなわち、引圧発生 季段で引圧を発生させ、この引圧により、吸引口から検 体を吸引し、ついで前記引圧により吸引流路を通じて検 体を分析部に導入し、ことで光学的手段や電気化学的手 段などにより分析を行うのである。このように、引圧に より強制的に吸引すると、少量の検体であっても確認に 分析部等に導入することができ、また。この導入に要す 10 る時間も、検体の粘性等の物性に関係なく一定の短時間 とすることができるため、例えば、試薬を使用して分析 を行う場合、倹体と試薬との反応時間も一定化すること ができる。また、強制吸引することにより、例えば、試 薬と反応させる倹体の置を、鴬に一定量とすることがで きる。これらの結果、分析誤差の発生を防止することが 可能となる。

【0013】また、強制吸引することから、本発明の検体分析用具では、検体供給部と分析部との距離を制限する必要がなくなり、毛細管現象による吸引に比べて長い 20 距離をとることができる。このため、光学的測定装置において、外部光の影響を排除できるようになる。したがって、本発明の資体分析用具を使用すれば、少量の検体で、迅速かつ正確な分析が可能となる。また、強制吸引することから、重力の影響をほどんど無視することができる。

【①①14】本発明において、引圧とは、検体を吸引するための圧力をいい、通常、負圧または降圧である。

【①①15】本発明において、検体とは、吸引可能なものあれば特に制限されず。例えば、液体やゾル状体等などがある。また。本発明において分析対象となる検体としては、例えば、全血液、尿、髄液、血漿、血清、壁液等があげられる。

【0016】本発明の分析用具において、その分析手法は特に制限するものではなく、例えば、光学的手段、電気化学的手段等の手段を適用することができる。

【①①17】前記光学的測定手段としては、検体と反応 して呈色物を生成する試薬。または検体と反応してそれ 自身呈色する試薬を用いる方法が一般的であるが。この 他に、血液のヘマトクリット値等のように、試薬を用い 46

「マルチ分析」という)用領体分析用具が項目に応じ、複数種類の試薬が使用さい。 【①①20】本発明の検体分析用具におい複数設けられ、それぞれの吸引流路の完端が合流していることが好ましい。このようの分析項目を同時に分析できる、いわゆ可能となるからである。なお、このよう。をマルチ分析用領体分析用具という。

【① ① 2 1 】本発明では、引圧による強に るが、後述のように、引圧と毛細管現象・ い。

【りり22】つぎに、本発明の検体分析 應議として、バイバス流路を設けた第11 と、気体透過性液遮断性部が形成された。 用具がある。前途のように、本発明の検 引圧による強制吸引を採用することから、 奏する。しかし、強制吸引は、毛細管現 引に比べ、吸引力が著しく強いことから、 に止まらず通過する恐れがある。そこで、 決するのが第1および第2の検体分析用具によっ 生に特別な注意を払う必要がなくなり、 となる。

【1)023】まず、本発明の第1の検体 圧発生手段と、これと連通する吸引流路 路の途中に形成された分析部と、前記吸) 形成された吸引口とに加え、前記分析部 の吸引流路から分岐しかつ前記引圧発生: バイバス流路を備え、前記分析部と前記す の間の前記吸引流路の液斑症(X)。前に の液抵抗(Y)および前記パイパス流路 部との間の吸引流路の液紙統(2)の3、 係が、X>Y>乙の関係であるという構 【① 024】すなわち、本発明の検体分割 て、引圧が大きい場合、充分量の検体が されても、なお余剰引圧が残る場合があっ 残ると、分析部等に導入された検体が、 手段に吸引されたり、分析部に空気が混。 と反応して生成した発色物が引圧発生手」

7

る。そして、余剰引圧により過剰の後体や空気が吸引されても、前記分析部と前記引圧発生手段との間の前記吸引流路の液抵抗 (X)が、前記パイパス流路の液抵抗 (Y)より大きいため、前記過剰の後体や混入空気は、バイパス流路に導入されるが、分析部に導入された検体および生成した発色物等は、ここに止まる。そして、前記週剰の検体や混入空気は、前記パイパス流路あるいはこのパイパス流路を通じて引圧発生手段に排出される。この結果、大きな引圧が発生しても、後体を確実に分析部に導入して分析でき、より正確で迅速な分析が実現される。

【①①26】なお、本発明において、「液抵抗」とは、 流路において移動する場合に液が受ける抵抗をいい、液 の流れやすさを表す指標である。

【りり27】また、前記各流路の液抵抗を調整する方法としては、例えば、流路径を変化させる方法、流路の液接触表面を界面活性剤又は撥水剤等で処理し、揺れ性を変化させる方法がある。上記撥水剤としては、シリコンや四フッ化エチレン樹脂等があげられる。

【①①28】前途と同様にマルチ分析が可能となるとい 20 う理由から、前記第1の検体分析用具において、吸引流 踏が複数設けられ、それぞれの吸引流路の途中に分析部 が形成され、それぞれの前記吸引流路の先端が一つの吸 引口に合流し、バイバス流路が前記合流部と吸引口の間 の吸引流路から分岐し、かつ引圧発生手段と連通してい ることが好ましい。

【りり29】つぎに、前記第2の検体分析用具は、引圧発生手段と、これと連連する吸引流路と、この吸引流路の途中に形成された分析部と、前記吸引流路の先端に形成された吸引口とに加え、前記引圧発生手段と前記分析部との間の前記吸引流路の途中に形成された気体透過性液遮断性部を備え、前記気体透過性液遮断性部により検体の前記引圧発生手段への流入が阻止される。

【0030】との第2の後体分析用具において、前記気体透過性液遮断性部の形成箇所である分析部と引圧発生手段との間の吸引流路の途中は、吸引流路と引圧発生手段の境界部分および吸引流路と分析部との境界部分を含む趣旨である

【① 0 3 1 】第2の検体分析用具において、前記気体透 過性療護筋性部は、通常、疎水性多孔臀部材により形成 40

台流していることが好ましい。

【①①35】つぎに、本発明の検体分析! 吸引口の形状が、先端方向に向かって広い ことが好ましい。このように、吸引口が、 と形状をとると、サンプリングする際に、 をこの吸引口で保持することが可能とな 引操作が容易となる。また、空気の混入 特に、指先のように狭い箇所から血液を! は、検体分析用具の吸入口を吸引終了後、 確実に接触させた状態にする必要があり. の注意を必要とするため、操作が緊維と: 先等から採取できる血液量は、数10μ ため、従来の領体分析用具では吸引時に: やすく、測定結果に大きな影響を与えては この問題を解決するために、吸引口の形 して領体を保持できるようにしたのである すれば、採取箇所から吸引口を離した状! 行うことができ、狭い採取箇所にある後に 入なく容易にサンプリングを行うことが、 【0036】また、吸引口と吸引流路とい 形成され、この液溜部と分析部との間の から空気抜き流路が分岐し、この空気接 外部に向かって開口された状態となっては しい。なお、前記空気抜き流路が、前記 との間の吸引流路の途中から分岐している 吸引の際に空気が混入するのを防止する。 【0037】このように波踏部と空気接 ことにより、前記空気抜き流路により発: 象で領体を吸引して前記波潛部に保持す。 その後吸引操作を、空気の混入なく採取し を能した状態で行うことができる。

【0038】前記空気抜き流路の液抵抗の液抵抗より大きいことが好ましい。これと、さらに空気の混入を防止できるから【0039】前記液抵抗の調整方法は、1の大きさを変化させる方法、液接触表面がは撥水剤等で処理し濡れ性を変化させ、上記撥水剤としては、シリコンや四フッ等があげられる。調整の容易さから、液に方法しては、断面積の大きさを変化さい

試薬配置部および試薬反応部を兼ね備えるのが一般的で あるが、試薬が吸引流路を移動できる場合は、試薬配置 部、試薬反応部および分析部(以下「測定部」ともい う)がそれぞれ独立に設けられたものであってもよい。 このような検体分析用具では、検体と試薬とを各部を往 復させることにより、混合概律の効果も得られ、試薬が ドライタイプの場合、試薬の溶解を促進させることもで きる。なお、試薬の移動は、試薬単独で移動する場合、 試薬が検体ともに移動する場合のどちらでもよい。

9

【0042】また、このような検体分析用具は、前処理 10 工程を有する多段階反応にも適用できる。例えば、吸引 流路の途中に試薬反応部等を直列に複数設ければ、検体 を導じ反応させながら移動させることができる。例え は、抗原抗体反応を利用した分析の場合、BF分離が必 要であるが、このような検体分析用具であれば、検体と 洗浄液が複数の試薬反応部等を移動することによりBF 分離が可能となる。

【0043】その他、二種類以上の成分から構成される 試薬であって、検体と反応させる前に前記成分を混合で きない試薬を使用する場合は、吸引流路の途中に試薬配 20 置部が複数設けられていることが好ましい。

【①①4.4】つぎに、本発明の検体分析用具において、 引圧発生手段としては、例えば、容積を変化させること が可能な引圧発生室、引圧発生チューブ等があげられ る。前記引圧発生室に、空気抜き孔を形成してもよい。 また。前記引圧発生チューブは、チェーブをしごくこと により引圧が発生するものである。

【りり45】本発明の検体分析用具において、電気化学 的手段により後体を分析する場合は、分析部に、作用極 と対極の対からなる電極を備えることが好ましい。

【①①46】つぎに、本発明の検体分析方法は、前記本 発明の検体分析用具を準備し、引圧発生手段で引圧を発 生させて吸引口から検体を吸引し、吸引した検体を前記 引圧により吸引流路を通じて分析部に導入して前記検体 の分析を行う方法である。

【10047】つぎに、前記第1ねよび第2の本発明の検 体分析用具を用いた検体分析方法は、つぎの通りであ る。

【0048】まず、第1の鈴体分析用具を用いた鈴体分 桁方法は、第1の種体分析用具を進儲し、引圧発生手段。40。する。なお、以下の等施形態において、3

て前記検体の分析を行う方法である。

【0050】とれるの検体分析方法におけ 析をする場合は、マルチ分析用検体分析! 数の分析項目を同時に分析すればよい。 【0051】とれるの分析方法において、 をろーと状にした検体分析用具または液: 流路が形成された検体分析用具を用いた。 のようにして行われる。すなわち、前記 準備し、吸引口を検体に接触させて毛細' 記検体を吸引口または液溶部に吸引して ついで引圧発生手段で引圧を発生させ、 前記吸引口または前記液層部内の検体を て分析部に導入して前記領体の分析を行 【①①52】前記吸引口の形状をろっと 析用具または液煌部と空気接き流路が形 析用具を用いた分析方法によれば、例えi ある鏡体を吸引口に接触させこの吸引口. 部に吸引保持した後、検体分析用具を前に 離してもよく、その後の吸引操作が容易 【0053】本発明の検体分析方法におけ 手段は特に制限されず、例えば、光学的: 的手段があげられる。

【10054】つぎに、本発明の検体分析 測定装置と電気系測定装置との2種類が、 【0055】前記光学系測定装置は、光」 検知部を備える光学的測定系と、請求項 れか一項に記載の検体分析用具とからない であって、前記後体分析用具の分析部が、 からの光が照射されるように配置され、 前記分析部の透過光、蛍光または反射光・ うに配置されている装置である。

【0056】電気系測定装置は、電気信・ び電気信号検出手段と、請求項17記載 とからなる検体分析装置であって、前記。 作用極と前記電気信号付与手段とが接続 分析用具の対極と前記電気信号検出手段 いる装置である。

[0057]

【発明の真施の形態】つぎに、本発明の:

狭くなっている。また、本体5は、基体5 b とこれを確 うカバー5 a とから構成される。この基体5 b とカバー 5 a とは、通常、ホットメルト接着剤等の接着剤により 一体化されている。

11

【① 0 6 0】前記基体 5 b の 表面側には、中心から一端側(図において右側)にずれた部分に、引圧発生室 1 となる第 1 の偏平円柱状凹部が形成され、これに連通した状態で、吸引流路 2 となる溝が形成され、この溝は前記突出部 5 c の 先端まで延びており、その途中の本体 5 の略中央部分に、分析部 3 となる第 2 の偏平円柱状凹部が 16 前記第 1 の偏平円柱状凹部より小さく形成され、さらに、前記海の先端は前記突出部 5 c の 先端において外部に向かって開口しており、この開口が吸引口 4 となる。そして、基体 5 b の 表面をカバー 5 a で 疑い 両者を一体化することにより、それぞれ、前記第 1 の偏平円柱状凹部が引圧発生室 1 に、前記溝が吸引流路 2 に、前記第 2 の偏平円柱状凹部が分析部 3 に、前記溝の先端が吸引口 4 に形成される。

【①①61】なお、以下の実施形態においても、この実施形態と同様に、偏平円柱状凹部および滞を形成することにより、引圧発生室、吸引流路、バイバス流路等を形成している。

【0062】との図において、試業は図示していないが、例えば、カバー5aが透明であり、この側から光照射する場合、試薬を含浸させた試薬フィルムが、分析部3において、カバー5a内面に貼者されている。また、図において、2aは、吸引流路2の吸引口4と分析部3との間の部分、2bは吸引流路2の分析部3と引圧発生室1との間の部分をそれぞれ示す。

【0063】との検体分析用具の大きさは、通常、全長20~50mm、幅10~30mm、全体厚み1~5mm、突出部長さ10~20mm、突出部最大幅5~10mm、突出部最小幅3~5mmである。また、引圧発生室1の大きさは、通常、直径10~20mm、深さ0.2~1mmであり、分析部3の大きさは、通常、直径2~5mm、深さ0.1~0.5mmである。そして、吸引流路2の大きさは、通常、全長15~40mm、幅1~3mm、深さ0.1~0.5mm、引圧発生室1と分析部3との間の吸引流路2かの長さ5~20mm、分析部3と吸引口4との間の吸引流路2ヵの長さ10~30

そして、その特質としては、PET、ボ化ビニルがあげられ、このなかでも、加安定性の理由から、PETが好ましい。
【りり66】前記試薬は、先に述べたよ、薬フィルムの形態をとり、この試薬フィー分析対象物の種類により適宜決定されるえば、血液の血漿成分を分析対象とするを分離するる過層、試薬を含浸させた試えの順序で満層された構成が一般的である場所が企業が入光するように、試薬フィに配置する。なお、この試薬フィルムのは、従来公知のものを使用できる。

【①①67】との検体分析用具を用いては、つぎのようにして行われる。

【10068】すなわち、まず、検体分析! 室1のカバー5aを、例えば、指で押さ、 加圧して挽きせる。そして、この状態で、 端の吸引口4を検体に接触させる。そし た指の力を抜いて加圧を解除すると撓ん aが弾性力により元の状態に戻る。 とのE し、これにより、前記吸引口4から検体: ちに吸入流路2aを通じて分析部3に導, 分析部3への導入は、毛細管現象による! めて短時間であり、しかも貧体の粘性等に ほとんど受けない。そして、この分析部 体と試薬フィルムの試薬とか反応して発 試薬フィルムが呈色する。そして、試薬: した領体分析用具を、デンシトメーターに 装置の所定の場所にセットする。そして、 -5 a側から光を照射し、上記デンシト、 は反射光を検知部で検知し、昼色程度を お、この検体において、基体5 りおよび 透明である場合は、透過光によっても分割 【0069】(実施形態2)つぎに、図 マルチ分析用の本発明の領体分析用具の のマルチ分析用の検体分析用具は、3つ 時に分析可能なものである。

【0070】図示のように、この検体分別 形板状の多体5の一鎚側(図において左

引流路2 a が導出され、これらの先端が一つの吸引口4 に合流している。前記試薬の配置は、カバーが透明である場合は、分析部3のカバー内面に試薬フィルムを貼着 することにより行われる。

【0072】とのマルチ分析用の検体分析用具において、全体の大きさは、分析項目の数に応じて適宜決定されるものであり、この実施形態では、三つの分析項目であるから、通常、全長30~80mm、幅20~50mm、全体厚み1~5mm、突出部長さ10~20mm、突出部最大幅5~10mm、突出部最小幅3~5mmで 19ある。

【0073】その他、材質や引圧発生室、吸引流路等の大きさ等は、前途の検体分析用具と同様である。また、分析項目の数も、特に限定しないが、通常、分析項目は、1~20項目であり、好ましくは、3~5項目である。この場合、分析項目数に応じて、分析部および吸引流路を形成すればよい。

【0074】とのマルチ分析用の検体分析用具を用いての分析は、例えば、つぎのようにして行われる。

【0075】すなわち、まず、検体分析用具の引圧発生 20 室1のカバーを、例えば、指で押さえることにより加圧 して損ませる。そして、この状態で、先端部の吸引口4 を検体に接触させる。ついで、押さえていた指の力を抜 いて加圧を解除すると、撓んでいたカバーが弾性力によ り元の状態に戻る。この時引圧が発生し、これにより、 前記吸引口4から検体が吸引され、さらに3つの吸入流 路2aを通じて3つの分析部3に導入される。前途と同 様に、それぞれの分析部3への導入は、毛細管現象によ る吸引に比べて極めて短時間であり、しかも検体の粘性 等の物性の影響をほとんど受けない。そして、各分析部 30 3において、鏡体と試薬フィルムの試薬とが反応してそ れぞれ発色物が生成し試薬フィルムが呈色する。この試 薬フィルムが呈色した検体分析用具を、デンシトメータ 一等の光学的測定装置の所定の場所にセットする。そし て、これに光を照射し、上記デンシトメーターの場合は 反射光を検知部で検知し、 呈色程度を測定すると、3つ の分析項目について同時に分析ができる。

【0076】(実施形態3)つぎに、図3の平面図に、 バイバス流路を設けた本発明の検体分析用具の一例を示す。 成され、この分析部3に試薬(図示せずさらにこの分析部3から吸引流路2aが部5cの先端に向かって延びており、前の先端は吸引口4に形成されている。前は、カバーが透明である場合は、分析部に試薬フィルムを貼者することにより行て、吸引口4と分析部3の間の吸引流路6、バイバス流路6が分岐しており。この6は引圧発生室1まで延びてこれと連通【りり79】また、引圧発生室1と分析部3の変引流路2bの液抵抗(X)と、バイバスに(Y)と、前記バイバス流路6の分岐部間の吸引流路2aの液抵抗(2)の3つ、>ソ>2の関係をとる。

【0080】すなわち、図示のように、 aは、全体が太径の流路となって液斑抗 さく、バイバス流路6は、その分岐部か 流路6aが細径のバイパス流路となって 中間の大きさであり、前記吸引流路2 bi | 篠路となって巌坻抗(X)が最も大きく: 【10081】具体的には、前記吸引流路 長さ10~30mm、幅1~3mm、深 5mmであり、前記パイパス流路6は、三 ~30mm、細径パイパス流路6aの長 m. 細径パイパス流路6aの幅(). 1~ 径バイバス流路6 a の深さり、1~0. イバス流路の帽1~3mm、太径バイバ. 0.1~0.5 mmであり。前記吸引流 意、長さ0.5~30mm、幅0.1~ さり、1~0.5mmである。

【0082】とのバイバス流路6を設け、において、全体の大きさ、特質、引圧発送等は、前述の実施形態1と同様である。 【0083】また、図4の平面図に、バ細径流路6aを比較的長くした例を示す。 用具において、前記バイバス流路6は、計~30mm、細径バイバス流路6aの長面、細径バイバス流路6aの幅0、1~ 径バイバス流路6aの深さり、1~0、

46 イバス漆器の幅1~3mm 大径バイバ。

ズに行うことができるとともに、空気の復入も防止できる。この吸引日4は、通常、最大幅3~6 mm、最小幅1~3 mm、長さ1~5 mmである。

15

【①①85】との図4に示す検体分析用具において、前記パイパス確路6および吸引口4の他は、図3に示すものと同様である。

【①①86】つぎに、バイバス流路が設けられた絵体分析用具(図3 図4)を用いての分析は、例えば、つぎのようにして行われる。

【① ① 8 7 】すなわち、まず、検体分析用具の引圧発生 10 室 1 のカバーを、例えば、指で押さえることにより加圧して損害せる。この状態で、突出部 5 c の吸引口 4 を検体に接触させる。この状態で、押さえていた指の力を抜いて加圧を解除すると鏡んでいたカバーが弾性力により元の状態に戻る。

【①①88】この時、引圧が発生するが、必要以上の大きな引圧が発生した場合の検体の吸引は、例えば、図5に示すようになる。すなわち、前記パイパス機路6分岐部と分析部3との間の吸引流路2aの液抵抗(乙)が最も小さいため、まず、図5(A)に示すように、前記吸 26引□4から検体15が吸引され、さらに吸入流路2aを通じて分析部3に導入される。そして、余剥引圧がまだ残っている場合、バイパス流路6aの液抵抗(Y)が、吸引流路2ヵの液抵抗(X)より小さいため、図5

(B)に示すように、余分な検体15や復入空気は、前記バイバス流路6に流れ込み、さらに図5(C)に示すように、その一部は引圧発生室1へと流れ込む。この時、吸引流路2bの液抵抗(X)が最も大きいことから、分析部3に導入された検体はそのまま動かずに試薬(図示せず)と反応し発色物が生成して試薬フィルムが30是色し、しかも前記発色物の引圧発生室1への流出のおそれがない。そして、余剰引圧がまだ残っている場合は、図5(D)に示すように、バイバス流路6中の余剰の検体15や混入空気が、さらに引圧発生室1に排出される。

【①①89】そして、前記試薬フィルムが昼色した検体 分析用具を、デンシトメーター等の光学的測定装置の所 定の場所にセットする。そして、これに光を照射し、上 記デンシトメーターの場合は反射光を検知部で検知し、 号色程度を測定する。 る。なお、図6 (A) は、領体分析用具 り、図6 (B) は、図6 (A) の i I -である。

【①①92】図示のように、この検体分割 方形板状の本体5からなり、この本体5i この表面を窺うカバー5aとから構成さ: 【0093】そして、基体5ヵの表面側 5の中心から一端側(図において左側)。 引圧発生室1が形成され、これから吸引 体の他端側に向かって延びている。そし、 路2 bは、表面側から裏面側へと潜り込む 5 b 裏面側に形成された分析部3の一端 てこれと連通している。 図示のように、 は、試薬フィルム7が配置されている。・ 析部3の他變側から吸引流路2 a が基体 出され、さらにこの吸引流路2 a は、墓( において、本体の他端側(引圧発生室) かって延び、その先端は吸引口4 に形成 の吸引口4は、いわゆるろーと形状とな た。引圧発生室1からは、バイバス流路 おり、この先端は、分析部3と吸引日4 踏2 aに台流している。そして、このバ 前記合流部では、細径のバイバス流路6. り、また、前記吸引流路2bは全体が細 り、前記吸引流路2 a は全体が太径とな 結果、吸引流路2bの液砥抗(X)、バ の液砥抗(Y)、バイパス流路6の分岐に の間の吸引流路2aの液抵抗(2)は、 係となっている。

30 【0094】この検体分析用具において、は、適明である必要はないが、検体の殴っという理由から適明であってもよい。
【0095】その他、基体5り、カバー圧発生室や吸引流路の大きさ等は前述としての食体分析用具は、例えば、つぎのようにして行われる。【0097】すなわち、まず、検体分析を20カバー5 a を、例えば、指で押さ、加圧して焼ませる。そして、この状態で、体に移験させる。ついで、細さえていた。

定装置の所定の場所にセットする。そして、これに、基体5 bの裏面側から光しを照射し、上記デンシトメーターの場合は反射光を検知部で検知し、呈色程度を測定する。

**1**7

【①①98】(実施形態5)つぎに、図7の平面図に、マルチ分析用の本発明の検体分析用具の一例を示す。このマルチ分析用の検体分析用具は、三つの分析項目を同時に分析可能なものである。

【①①99】図示のように、この検体分析用具は、長方形板状の本体5の一端側(図において左側)が、これよりも細い突出部5 c に形成された形状をとり、この突出部5 cは、その先端に向かって徐々に幅が狭くなっている。また、本体5 は、前途と同様に、基体とこの表面を覆うカバーとから構成される。

【①100】そして、基体の表面側に、本体の中心から 一端側(図において右側)にずれた部分に形成された! つの引圧発生室1から3つの吸引流路2)が導出され、 それぞれの吸引流路2万の先端に分析部3が形成され、 前記者分析部3 にそれぞれ異なる試薬(図示せず)が配 置され、各分析部3から3つの吸引流路2aが導出さ れ、これらの先端が一つの吸引口4に合流している。前 記試薬の配置は、カバーが透明である場合は、分析部3 のカバー内面に試薬フィルムを貼着することにより行わ れる。また、引圧発生室1からは、一つのバイバス流路 6が導出され、その先繼は吸引日4に合流している。そ して、このバイバス流路6の前記合流部では、細径のバ イバス流路6aとなっており、また。前記吸引流路2b は全体が細径となっており、前記吸引流路2aは全体が 太径となって、吸引流路2 bの液抵抗(X), バイバス 流路6の液抵抗 (Y)、バイバス流路6の分岐部と分析。 部3との間の吸引流路2aの液抵抗(Z)は、X>Y> 2の関係となっている。

【①101】とのマルチ分析用の検体分析用具において、全体の大きさは、分析項目の数に応じて適宜決定されるものであり、この実施形態では、3分析項目であるから、通常、全長20~50mm、幅20~50mm、空体厚み1~5mm、突出部長さ10~20mm、突出部長、10107】バイバス流路6の分岐部となる。その他、特質や引圧発生室、吸引流路等の大きさ等は、前述のバイバス流路を設けた検体分析用具と同様では、バイバス流路6の分岐部分6ヵは細径に

いて加圧を解除すると、撓んでいたカバー り元の状態に戻る。この時引圧が発生し. 前記吸引口4から検体が吸引され、さら 踏2 aを通じて3つの分折部3に導入さ: において、バイバス流路6が設けられ、こ 被抵抗 {X, Y, 2} が, X>Y>2の! とから、余銅引圧が発生しても、検体をi に導入して反応させることができ、かつ。 の引圧発生室1への流出のおそれもない。 フィルムが昼色した検体分析用具を、デ 等の光学的測定装置の所定の場所にセッ て、これに光を照射し、上記デンシトメー 反射光を検知部で検知し、呈色程度を測: の分析項目について同時に分析ができる。 【() 1 () 4 】 (実施形態6)図8の平面| バイバス流路の分岐部との間の吸引流路。 細径にし、この流路の液斑病を最も高く 真の一例を示す。

【 0 1 0 5 】 図示のように、この検体分: が先細りとなった略長方形板状の本体 5: 本体 5 は、基体とこの表面を窺うカバーる。

【0106】そして、基体の表面側におす 中心から他聾刪(図において右側)にず: 発生室上が形成され、これから吸引流路 一端側の先細り部分に向かって延びてお (本体5の略中央部)に分析部3が形成 して、この分析部3から、吸引流路2 at へと延びるが、途中で蛇行している。ま: 路2 aからは、バイバス流路6が分岐し 前記引圧発生室1に導入され連通してい。 のように、前記吸引流路2 a において... の分岐部から先の部分は蛇行しており、・ 記先細り部の先端において、ろーと状の されている。前記分析部3には試薬が配 の配置は、前記カバーが透明な場合。分: 内面に試薬フィルムを貼着することによ 【0107】バイバス流路6の分岐部と・ の前記吸引流路2 a は、全体的に太径に

【0108】との検体分析用具において、前記吸引流路 2a蛇行部分は、通常、全長5~15 mm、幅0.1~ 0. 5 mm、深さ0. 1~0. 5 mmである。その他、

19

その特質、引圧発生室や吸引流路の他の部分の大きさ等 は前述と同様である。

【0109】つぎに、この検体分析用具を用いての分析 は、例えば、つぎのようにして行われる。

【り110】すなわち、まず、検体分析用具の引圧発生 室1のカバーを、例えば、指で押さえることにより加圧 して撓ませる。そして、この状態で、突出部先端の吸引 15 口4を検体に接触させる。そして、押さえていた指の力 を接いて加圧を解除すると構んでいたカバー5aが弾性 力により元の状態に戻る。この時引圧が発生し、これに より、前記吸引口4から検体が吸引されるが、前記4つ の液抵抗 (W. X, Y, Z) が、W>X>Y>Zの関係 を満たすことから、急激な引圧が発生しても、倹体をさ ちに確実に分析部3に導入して反応させることができ る。また、吸引流路2 a の蛇行部分の液抵抗(W) が最 も高いことから、試薬反応部3に導入された検体や発色 物が、吸引口4側に流出することがない。そして、試薬 25 フィルムが星色した検体分析用具を、デンシトメーター 等の光学的測定装置の所定の場所にセットする。そし て、これに、本体5 表面側から光を照射し、上記デンシ トメーターの場合は反射光を検知部で検知し、量色程度 を測定する。

【り111】(実施形態?)図9に、本発明の領体分析 用具の一例を示す。図9(A)は、検体分析用具の平面 図であり、図9(B)は、図9(A)のIII-III方向断 面図である。図示のように、この検体分析用具は、複数 のフィルムを積層して形成されたものであり、その本体 30 形状は、略長方形板状となっている。この検体分析用具 では、前記略長方形板状本体の中心から一端側(図にお いて右側)にずれた部分に引圧発生室1が突出した状態 で形成されており、この引圧発生室1の下方から、吸引 流路2が、略長方形板状本体の前記引圧発生室1と反対 側の一端(他端)に向かって延びており、その途中には 分析部3が形成され、また前記吸引流路2の先端は、液 溜部9を介し、前記略長方形板状本体の他端に形成され た吸引口4と連通している。前記分析部3の下方には、

気体透過性液遮断性部8が形成されてい。 過性液運断性部8は、吸引流路2 り途中 膜を配置することにより形成されている。 【り112】また、前記被潛部9と分析 引流路2 a の途中から空気抜き流路25: り、その先端26は本体外部に向かって となっている。このように、関口とする 流路25によって毛細管現象が生じる。 【() 1 1 3 】また、空気抜き流路2 5 の きさは液溜部9の流路断面積の大きさよ れており、これにより、空気抜き流路2 溜部9の液抵抗より大きくなっている。. 褶部9の幅は、吸引流路2および空気後 の約4倍であり、液溜部9の厚みは、吸 空気接き流路25の厚みの約2倍となっ 【①114】とのようなフィルム綺層の は、例えば、図10に示すように、各種 たフィルム11、12、13、14を、 と疎水性多孔質膜8を介して満層すると きる。

【0115】フィルム14は、検体分析! 成するフィルムであり、窓部10が形成 ィルム13は、液溜部9、空気抜き流路 および吸引流路2を形成するための切り: れている。フィルム12は、液溜部9の! 錆の大きさ)を確保するためのものであ 形成のための切り込み部と、空気抜き流 関目にするための国形の切り欠き部およけ を引圧発生室1に導くための円形切り欠 ている。フィルム!!は、引圧発生室!・ の略円柱状の凸部が突出して形成されて: 抜き流路25の先端を関口にするための が形成されている。

【0116】そして、フィルム14とフ 間に試験フィルム7を分析部3の形成位 ィルム13とフィルム12の間に韓水性。 引流路2 b の途中の位置となる位置に配 で、前記4つのフィルム14、13、1 らこの順序で積層して一体化すると図91 窓部10が形成されている。この窓部10は、英寿に応 40 検体分析用真を作製することができる。

多孔質膜は、例えば、前記疎水性樹脂を用いてフィルム を形成し、このフィルムを一軸若しくは二軸延伸するこ と等により作製できる。

<u> 21</u>

【①118】前記試験フィルム7は、フィルムに試薬を **含浸させたものであるが、その試薬は分析対象に応じ適 宜選択される。との試薬フィルムの構成も、分析対象物** の種類により適宜決定されるものである。例えば、血液 の血腺成分を分析対象とする場合は、血球を分離する徳 過層、試薬を含浸させた試薬層、基材が、この順序で満 層された構成が一般的である。そして、徳過層が血液 (液状検体) と接するように、試薬フィルム7を分析部 3に配置する。なお、この試薬フィルムの各層の材質等 は、従来公知のものを使用できる。

【①119】本発明の検体分析用具の作製の際の前記で ィルムの一体化は、接着剤を用いて各フィルム钼互を接 着してもよいし、加圧若しくは加熱によるラミネートで 64:63

【0120】また、検体分析用具を構成するフィルムの 材質としては、倒えば、ポリエチレン、ポレエチレンテ レフタレート(PET)、ポリスチレン、ポリ塩化ビニ 25 ル等があげられ、このなかでも、加工性がよいという理 由から、PETが好ましい。

【0121】との図9に示す検体分析用具の大きさは、 全体大きさが、通常、縦15~60mm、横5~20m m. 厚み1~3 mmである。また、引圧発生室1の大き さは、通常、直径3~15mm、高さり、5~3mmで あり、吸引流路2の大きさは、通常、全長10~40m m. 流路幅0. 5~2 mm. 流路厚み0. 1~0. 5 m m. 吸引流路2 a の長さ5~30 mm. 吸引流路2 b の 長さ5~30mmである。また、分析部3の大きさは、 通常、直径2~10mm、高さ0、1~1mmである。 液準部9の大きさは、通常、長さ2~10 mm、帽2~ 10mm、厚み0.2~1mmである。吸気抜き流路2 5の大きさは、通常、全長2~10mm、流路幅0.5 ~2 mm、流路厚みり、1~0、5 mm、関口直径り、 5~5mmである。吸引□4の大きさは、通常、幅2~ 10mm、厚み0.2~1mmである。

【り122】つぎに、この図9に示す後体分析用具を用 いた検体分析方法を、図11に基づき説明する。なお、

り再び元の突出形状に戻り、これによって が発生する。この引圧により、図11( に、前記液溜部9に保持された検体15: aを通じて分析部3に導入される。この・ 入は、毛細管現象による吸引に比べて極い り、しかも検体の粘性等の物性の影響をi い。また、この吸引において、液溜部9 25の液抵抗を前述のように調整してい. ように空気抜き流路25に食体15の一 10 気の混入が防止される。そして、過剰の も 気体透過性液遮断性部8が形成され ら、検体15が引圧発生室1に流出する 実に分析部3に導入することができる。 の押さえ加減等を気にする必要がない。・ 析部3において、検体15と試薬フィル. 反応して発色物が生成し、試薬フィルム そして、試薬フィルム7が呈色した絵体: ンシトメーター等の光学的測定装置の所: トする。そして、これに、裏面の窓部1 し、上記デンシトメーターの場合は反射; 知し、星色程度を測定する。なお、との 分析部3全体が透明であり、試薬フィル。 る場合は、透過光によっても分析できる。 【1)124】 (実施形態8)図12の平 を直列状に複数設けたマルチ分析用の領征 女。

【0125】図示のように、この検体分割 の吸引流路2の途中に分析部3を3つ設に 分析部3に試薬フィルム?を配置してい. 30 ィルム7は、それぞれ異なる試薬を含浸 る。この他の構成は、図9に示した領体・ であり、同一部分に同一符号を付している 【0126】この検体分析用具は、前途の 同様に、所定の形状の複数のフィルムを することにより作製でき、その手法及び! 実能形態でもる。また、この後に 体的な大きさは、通常、縦15~100: Omm、厚み1~3mmである。また。) 体長さは、通常、20~80mmであり。 図11において図9と同一部分には同一符号を付してい。46 間隔は、通常、3~10mmである。と6

9に吸引してことに保持する。そして、採取箇所から吸引口4を離し、前記引圧発生室1の加圧を解除して引圧を発生させ、前記3つの分析部3に順次導入して、それぞれの試薬フィルム7に含有された試薬と反応させる。そして、この後体分析用具をマルチ分析が可能な光学的制定装置の所定の箇所にセットし、後体分析用具裏面の窓部から光を照射して、各試薬フィルム7の是色程度を制定する。前記光学的制定装置としては、例えば、デンシトメーターがあけられる。このように、このマルチ分析用の検体分析用具を用いれば、複数の制定項目を同時 10に測定することが可能となる。

23

【①130】(実施形態9)図13の平面図に、分析部を並列状に複数設けたマルチ分析用の検体分析用具を示す。

【①131】図示のように、この検体分析用具は、3つの吸引機路2を有し、それぞれに分析部3を形成して試薬フィルム7を配置している。この試薬フィルム7は、それぞれ異なる試薬を含浸させたものである。前記3つの吸引機路2において、3つの分析部3から吸引口4に向かって延びる吸引機路は、液溜部9の手前で合流して 20一本の吸引機路28となっている。また、引圧発生室1からは、三本の吸引機路28となっている。また、引圧発生室1からは、三本の吸引機路28がそれぞれ3つの分析部3に延びて連通している。この他の構成は、図9に示した実施形態7の検体分析用具と同様であり、同一部分に同一符号を付している。

【①132】との検体分析用具は、前述の実施形態7と同様に、所定の形状の複数のフィルムを補層して一体化することにより作製でき、その手法及び用いる材料等も実施形態1と同様である。また、この検体分析用具の全体的な大きさは、通常、縦15~60mm、横10~50mm、厚み1~3mmである。また、吸引施路2の全体長さは、通常、10~40mmである。また、分析部3相互の間隔は、通常、3~10mmである。この他の部分の大きさは、実施形態7と同様である。

【①133】との実施形態では、3つの分析部を設けた例を示すが、本発明は、これに限定されず、所望の測定項目に応じた個数の分析部および吸引流路を設けることができる。

【①134】つぎに、このマルチ分析用の検体分析用具 を用いた分析方法は、例えば、つぎのようにして行われ 46

光を照射して、各試薬フィルム7の呈色 る。

【①136】とのように、とのマルチ分別 用具を用いれば、複数の測定項目を同時 が可能となる。前記光学的測定装置は、1 トメーターがあげられる。

【0137】以上、実施形態8および実 て、マルチ分析用の検体分析用具につい 分析部の配置を直列状にするか並列状に の相互影響や形状等の種々条件により決! 【() 138】 (実施形態1()) 図14の 猿路の途中に、武楽配置部、武楽反応部: 別個独立に設けた検体分析用具を示す。 【() 139】図示のように、この検体分 の吸引流路2の途中に、試薬配置部32. ①および測定部31を設けている。前記: は、吸引流路の形態を特に変えず、吸引に 薬を配置しただけのものであるが、試薬! 偏平円柱状の空間としてもよい。また、 としては、試薬をそのまま配置する他。 等を用いて試薬配置部に付着させてもより しては、例えば、検体とともに移動する エットタイプの試薬等があげられ、例えば ルオキシダーゼ (POD)、4-アミノ: N-エチル-N-(2-ヒドロキシ-3 ル) -3-メチルアニリン(TOOS): る。なお、ドライタイプの試薬であって る場合は、検体とともに移動できる。そ 部3は、試薬フィルムが配置されていなi 実施形態と同様に形成されている。また. は、光が入光できるように透明に形成さ; 試薬反応部30と同様に、偏平円柱状の: されている。なお、移動してきた発色物・ に、この測定部31に続紙等の吸収性部 よい。この他の構成は、図9に示した実」 分析用具と同様であり、同一部分に同一に る。また、前記実施形態?と同様に試薬! 定部を兼ねてもよく、この場合、前記試 光が入光できるように透明に形成される。 【①140】との検体分析用具は、前途 である。

【①141】つぎに、この領体分析用具を用いた分析方法は、例えば、つぎのようにして行われる。

25

【①142】すなわち、まず、前述と同様に、引圧発生 窒1を加圧して圧縮し、この状態で、吸引□4を、所定 の採取箇所の検体に接触させ、毛細管現象により渡福部 9に吸引してことに保持する。そして、採取箇所から吸 引口4を離し、前記引圧発生室1の加圧を解除して引圧 を発生させ、前記試薬配置部32、試薬反応部30およ び測定部31の順序で検体を移動させる。すると、検体 は、まず試薬配置部32にある試薬とともに試薬反応部 30に移動し、ここで反応し発色物が生成する。なお、 発色物の生成は、試薬反応部30から測定部31の間で もよい。そして、この発色物が測定部31に移動する。 この測定部31に濾紙が配置されている場合は、これが **旦色する。そして、この絵体分析用具を光学的測定装置** の所定の箇所にセットし、測定部に光を照射して、発色 物の発色程度若しくは遮紙の星色程度をデンシトメータ 一等の光学的測定装置で測定する。この測定の条件とし ては、GOD等の前記試薬を用いる場合は、反応1分後 20 に570mmで測定する。

【①143】(実施形態11)図15の平面図に、吸引 機路の途中に、試薬配置部を2つ設けた検体分析用具を 示す。

【①144】図示のように、この検体分析用具は、一本の吸引流路2の途中に、第1の試薬配置部32aおよび第2の試薬配置部32bが形成され、これらが試薬反応部30を形成しており、さらに測定部31が形成されたものである。そして、通常、前記第1の試薬配置部32aに第1の試薬が配置され、前記第2の試薬配置部32bには第2の試薬が配置されている。

【①145】前記第1の試薬配置部32aおよび第2の て、この検保 は薬配置部32bは、偏平円柱状の空間に形成されてい セットし、物 度苦しくは物 度苦しくは物 を配置しただけのものでもよい。また、試薬の配置方法 の測定装置でとしては、前述の実施形態10と同様に試薬をそのまま 【①150】 では、前述の実施形態10と同様に試薬配置部に付 流路の途中に 着させてもよい。前記試薬としては、先に述べたよう た後体分析別に、2つ以上の成分からなり、検体との反応前に、これ 形態10およらの成分を混合できないものがあげられる。このような 40 ものである。

り、同一部分に同一符号を付している。 形態?と同様に試薬反応部と測定部とを この実施形態の場合は、第2の試薬配置 部31を兼ねてもよい。

【り147】この検体分析用具は、前述・ 同様に、所定の形状の複数のフィルムを することにより作製でき、その手法及び! 実施形態7と同様である。なお、試薬は、 ルムの請屈時に親水性ポリマー等を用い 10 おくのが一般的である。この検体分析用 きさは、通常、縦15~100mm、横 厚み1~3mmである。また、吸引流路 は、通常、20~80mmであり、試薬 測定部の相互の間隔は、通常、3~10: の他の部分の大きさは、実施形態7と同じ 【0148】つぎに、この絵体分析用具・ 法は 例えば、つきのようにして行われ 【り149】すなわち、まず、前述と同じ 室1を加圧して圧縮し、この状態で、吸 の採取箇所の検体に接触させ、毛細管現 9に吸引してことに保持する。そして、! 引口4を離し 前記引圧発生室1の加圧・ を発生させ、前記第1の試薬配置部32 配置部32りおよび測定部31の順序で る。すると、倹体は、まず第1の試薬配 る第1の試薬とともに第2の試薬配置部 し、とこで検体、第1の試薬もよび第2日 反応し発色物が生成する。なお、発色物 の試薬配置部321から測定部31の間 て、この発色物が測定部31に移動する。 **遠紙が配置されている場合は、これが呈**り て、この検体分析用具を光学的側定装置は セットし、測定部31に光を照射して。: 度若しくは遠紙の昼色程度をデンシトメー 的測定装置で測定する。

> 【①150】(実施形態12)図16の 流路の途中に、3つの試薬配置部と1つに た領体分析用具を示す。この検体分析用。 形態10および11の検体分析用具の常に ものである。

2 c は、吸引流路2の形状を変えずに試薬を配置しただ けのものである。また、試薬の配置方法としては、前述 の実施形態4と同様に試薬をそのまま配置する他、親水 性ポリマー等を用いて試薬配置部に付着させてもよい。 前記試薬としては、先に述べたように、2つ以上の成分 からなり、検体との反応前に、これらの成分を混合でき ないものがあげられる。このような試薬としては、酵素 - 基貿系の試薬があげられ、具体例としては、トリプシ ン、その基質、緩管液からなる試薬がある。この試薬の 測定対象としては、例えば、尿中のトリプシンインヒビ 10 ターがあげられる。また、この試薬において、基質は酵 素と反応すると発色物を生成するものである。そして、 この試薬の場合、第1の試薬が緩衝液となり、第2の試 薬がトリプシンとなり、第3の試薬が基質となる。な お この試薬は、検体に溶解して混和することにより、 移動可能となる試薬である。

27

【0153】そして、測定部31は、偏平円柱状の空間: として形成されている。なお、移動してきた発色物を固 定するために、この測定部31に流紙等の吸収性部材を 配置してもよい。この他の構成は、図9に示した実施形 20 應?の検体分析用具と同様であり、同一部分に同一符号 を付している。

【0154】この検体分析用具は、前述の実施形態7と 同様に、所定の形状の複数のフィルムを積層して一体化 することにより作製でき、その手法及び用いる材料等も 実施形態7と同様である。なお、試薬は、前記フィルム 補層時に親水性ポリマー等を用いて予め配置しておくの が一般的である。この検体分析用具の全体的な大きさ は、通常、縦15~100mm、構5~20mm、厚み 1~3mmである。また、吸引流路2の全体長さは、通「30」戻る際に引圧が発生し、これによって、3 焦、20~80mmであり、試薬配置部、および測定部 の相互の間隔は、通常、3~10 mmである。この他の 部分の大きさは、実施形態?と同様である。

【0155】つぎに、この検体分析用具を用いた分析方 法を、緩衝液、トリプシンおよび基質からなる前途の試 薬を用いた場合を例にとり説明する。

【0156】すなわち、まず、第1の試薬配置部32a に緩衝液を、第2の試薬配置部32bにトリプシンを、 第3の試薬配置部32cに基質を配置した検体分析用具 を追儲する。そして、前途と同様に、引圧発生室上を加、40、真の実施形態について説明する。

置部32cに移動して、ここで基質と混り が生起して発色物が生成する。なお、発 第3の試薬配置部32cから測定部31・ そして、この発色物が測定部31に移動す 1に滤紙が配置されている場合は、これ: して、この検体分析用具を光学的測定装制 にセットし、測定部31に光を照射して. 程度若しくは遮纸の昼色程度をデンシト 学的測定装置で測定する。

【 () 1 5 7 】 (実施形態 1 3 ) つぎに 。) 気抜き孔を形成した本発明の検体分析用 ついて説明する。

【1) 158】図17に、この検体分析用。 図を示す。図17(A)に示すように、 具の基本的構成は、図9に示す前記実施: 析用具と同様であり、同一部分には同一に る。前記空気接き孔1aの大きさは、道: ~5 mmの範囲である。この検体分析用。 体の分析は、例えば、つぎのようにして 【り159】まず、検体分析用具の吸引 触させ、液溜部9に検体15を保持する。 7 (B) に示すように、引圧発生室 1 を: る。このとき、引圧発生室1中の空気は、 aから逃げるため、引圧発生室1の空気 が吸引口4から排出されることはない。・ (C) に示すように、引圧発生室1を加 空気抜き孔1 a を指等で塞ぐ。そして、1 示すように、空気抜き孔laを塞いだ状 室1への加圧を解除すると、引圧発生室 流路2内を移動し、分析部3に導入され 析操作は、前記実施形態?と同様である。 【 () 1 6 () 】 とのように、引圧発生室 1 : aが形成された検体分析用具によれば、1 1.5を接触させ液溜部に保持したのち、 加圧することができる。この結果、絵体

【() 161】(実施形態14)つぎに、 して、引圧発生チューブを採用した本発し

る。この引圧発生チューブの大きさは、通常、前記シー トの厚みがり、01~2mmの範囲、チューブ内部の高 さがり、5~5 mmの範囲。チュープ内部幅が1~10 mmの範囲、チューブの長さが5~30mmの範囲であ る。との引圧発生チューブ21は、吸引流路2や分析部 3等と重ならないように形成することが望ましい。引圧 発生チューブ21で引圧を発生させるためには、それを 加圧してしてく必要があるが、この加圧によって吸引流 路等が変形するおそれがあるからである。前記樹脂シー トの形成材料としては、例えば、軟質塩化ビニル樹脂、 **軟質シリコーン樹脂、天然ゴム等があげられる。また、** この引圧発生チェーブの長手方向断面形状は、前記逆U 字状に限定されず、例えば、矩形状等であってもよい。 【0163】この検体分析用具を用いての検体の分析 は、例えば、つぎのようにして行われる。まず、倹体分 析用具の吸引口4に検体を接触させ、液榴部9に検体1 5を保持する。そして、図18(B)に示すように、引 圧発生チューブ21の吸引流路2と連通する―端側の― 部(図において右側端部)を指等で加圧し、その部分の チューブ内面を密着させる。そして、図18 (C) およ 20 び図18(D)に順次示すように、加圧部分をチューブ 、 関口側に移動させてチューブをしごく。すると、引圧発 生チューブ21内に引圧が発生し、これによって、検体 15が吸引流路2内を移動し、分析部3に導入される。 この後の分析操作は、前記実施形態?と同様である。

【0164】とのように、引圧発生手段として引圧発生チェーブを備えた検体分析用具によれば、前記空気抜き孔1aが形成された引圧発生室を備えた検体分析用具と同様に、吸引口4に検体15を接触させ液溜部に保持したのち、吸引操作を行うことができる。この結果、検体の採取が容易となる。

【0165】(実施形態15)つぎに、電気化学的手段により分析を行う場合の本発明の実施形態について説明する。

【り166】図19に、電極を備えた検体分析用具の一例を示す。図19(A)は、前記検体分析用具の平面図であり、図19(B)は、図19(A)の「V-IV方向断面図である。この図において、電極を設け、窓部を形成しなかった他は、図9に示す実施形態7と同様であり。同一部分には同一符号を付している。

層することにより作製できる。

【0169】フィルム14は、検体分析! 成するフィルムであるが、その表面に電影 3b. 33c. 33d)が形成されてい は、倒えば、フィルム上にスクリーン印 ストを用いて端子部(33c、33d)。 同様にスクリーン印刷により導電性カー: 作用便33aと対極33bを印刷形成す。 成できる。前記電極の大きさは、例えば、 10 場合、通常、作用極33aの外径が1~ であり、対極33bの外径が3~15m: 両種の間隙幅はり、5~2mmの範囲で、 子部を含む電極全体長さは10~50m: る。なお、電極の形状は、図示の形状に 前記フィルムの材質は、絶縁性のものな ず、例えば、PET、ボリプロピレン。: があげられる。なお、フィルム14には. るための孔はない。また、このフィルム ある必要はなく、着色されていてもよい。 【0170】そして、この倹体分析用具・ て、別個に作製した試薬フィルム7を用し その他に、前記電極(作用極と対極)上に ルム?を形成してもよい。例えば、額水に を前記電極部分上に塗布して乾燥し、とい をさらに塗布して乾燥することにより試 成できる。前記高分子水溶液としては、: ルセルロース()、5重量%水溶液があげ 恣波としては、例えば、乳酸を分析対象 乳酸オキシダーゼ40001/m!とフェ ウム2. () 重量%の水溶液があげられる。 ルコースを分析対象とする場合は、前記に ゼに代えて、グルコースオキシダーゼを仕 く。同様に、コレステロールを分析対象 前記乳酸オキシダーゼに代えて、コレス・ ダーゼを使用すればよい。

【り171】つぎに、この検体分析用具・ 析方法を説明する。まず、前述と同様に、 を圧縮し、この状態で吸引口4を所定の! 検体に接触させ、毛細管現象により液態! 40 れに保持する。そして、引圧発生寒1の! 体分析用具では、液溜部9aが偏平円柱状空間に形成されており、その上に円形の吸引口4aが形成されている。また、吸引流路2の途中に4個の分析部3aには検体中の目的抗原に反応し金コロイド等の呈色物で標識された抗体(標識抗体)を含む試薬フィルム7aが配置されており、また、分析部3bには、前記と同じ抗原に反応する抗体を固定化した試薬フィルム7bが配置されてい

31

る。また、分析部3gには洗浄液16が配置されている。その他の構成は、図9に示す前記実施形態7の検体分析用具と同じであり、同一部分には同一符号を付している。

【0174】この検体分析用具を用いたイムノアッセイ は、例えば、図21(B)~(頁)に示すようにして行 う。まず、引圧発生室1を圧縮し、この状態で、吸引口 4 a を検体に接触させ毛細管現象により液榴部9 a に吸 引してこに保持する(図21(B))。なお、この時、 洗浄波16は、引圧発生室から排出される空気により押 され、分析部3 bに移動する。そして引圧発生室1の圧 縮を僅かに緩めて弱い引圧を発生させ、検体を分析部3 aに移動させ、ここで検体中の抗原と標識抗体とを反応 させる(図21(C))。なね、この時、洗浄液は引圧 により、分析部3 c に移動している。そして、引圧発生 室1の圧縮を完全に解除して引圧を発生させると、検体 は分析部3万亿移動し、検体中の抗原は、固定化抗体と 反応する〈図21〈D〉〉。なお、この時、洗浄液16 は、分析部3 d に移動している。そして、再度、引圧発 生室1を軽く圧縮し、その排出空気で、検体を分析部3 aに移動させる(図21(E))。すると、分析部3b には、固定化統体に結合した抗原が残り、この抗原は標 30 議銃体で標識されている。しかし、この分析部3 bに は、抗原と結合していない標識抗体も多数残っている。 なお、この時、洗浄液16は、分析部3cに移動してい る。そして、引圧発生室1をさらに強く圧縮し、その緋 出空気で検体を渡溜部9aに移動させるとともに、洗浄 液 16を、分析部3 b に移動させる(図21(F))。 そして、引圧発生室上の圧縮を僅かに解除して弱い引圧 を発生させ、洗浄液16を分析部3cに移動させる(図 21(G))。この結果、分析部3bは洗浄され、固定 化抗体および標識抗体の双方に結合した抗原のみが存在 40

発生した引圧により前記吸引口から検体。 引流路を通じて前記分析部に前記検体を である。

【0176】すなわち、本発明の検体分を引圧により強制吸引して分析部に移動置の検体であっても、その結性等に関係が部に導入して分析を行うことができる。の吸引部と分析部との距離を大きくとる学的測定装置において、外部光の影響を制度に分析することが可能である。の影響を無視できることが可能である。の影響を無視できることが可能である。の影響を無視できることが可能である。の影響を無視できることが可能である。の影響を無視できることが可能である。が接触する部分が吸引口に限定されてい体が検体で汚染されることが少ない。

【り177】また、バイバス流路または 断性部が形成された本発明の検体分析用 析部に検体を導入して分析することがで や発色物等の引圧発生手段への流出がない て、この検体分析用具を用いれば、さらい 迅速かつ正確に分析することができる。 加減を気にすることなく検体をサンプリ できて分析効率が向上する。

【①178】本発明の検体分析用具におわら新等を複数設けることにより、マとなり、複数の分析項目を同時に分析すなって分析効率が飛躍的に向上するよう【①179】そして、本発明の検体分析】の検体を対象とする試験低法に広く適用【①180】また、吸引口をいわゆるろり、または液溜部なよび空気抜き流路部記録引しここに保持できるものである。とは分析用具を用いれば、採取しに接触されば、現引口を検体に接触されば、取引口を検体に接触されば、取引口を検体に接触されば、取引口を検体に接触されば、可能は表面のである。とは変異のである。といば、表面のである。といば、表面のである。といば、表面のである。といば、表面のである。といば、表面のである。といば、表面のである。といば、表面のである。といば、表面のである。といば、表面のである。といば、表面のでは、表面のでは、表面のでは、表面のでは、表面のである。といば、表面のである。といば、表面のである。といば、表面のである。といば、表面のでは、表面のである。といば、表面のである。といば、表面のである。といば、表面の検体のである。といいは、表面の検体のでは、表面のでは、表面の検体ののでは、表面の検体のが表面により、表面のでは、表面

(18)

特関平10-34

混合できない試薬にも適用できる。また、本発明の検体 分析用具は、光学的手段および電気化学的手段を問わず、幅広い分析に適用できる。

33

【①182】とのように、本発明の後体分析用具は、少 置の検体を迅速かつ正確に分析でき、また分析効率およ び操作性も優れることから、これを、例えば、医療の分 析に適用すれば、繁維な分析業務の簡略化に貢献でき、 また分析精度の向上も実現可能であるなど、その有効性 は大きい。

#### 【図面の簡単な説明】

【図1】図(A)は、本発明の検体分析用具の一実施形態の平面図であり、図(B)は、前記図(A)の I - i 方向断面図である。

【図2】本発明の検体分析用具の別の実施形態の平面図である。

【図3】本発明の検体分析用具のさらに別の実施形態の 平面図である。

【図4】本発明の検体分析用具のさらに別の実施形態の 平面図である。

【図5】図(A)~図(D)は、バイバス流路を設けた 20 本発明の検体分析用具の一実施形態における検体の吸引 過程を段階的に示す平面図である。

【図6】図(A)は、本発明の検体分析用具のさらに別の実施形態の平面図であり、図(B)は、前記図(A)の II-!!方向断面図である。

【図7】本発明の検体分析用具のさらに別の実施形態の 平面図である。

【図8】本発明の検体分析用具のさらに別の実施形態の 平面図である。

【図9】図(A)は、本発明の検体分析用具のさらに別 30の実施形態の平面図であり、図(B)は、前記図(A)のIII-III方向断面図である。

【図10】図9に示す実施形態の検体分析用具の作製状態を示す斜視図である。

【図11】図(A)は、図9に示す実施形態の後体分析 用具の液溜部に後体を吸引保持した状態を示す平面図で あり、(B)は、図9に示す実施形態の検体分析用具の 分析部に検体を吸引した状態を示す平面図である。

【図12】本発明の検体分析用具のさらに別の実施形態の平面図である。

【図17】図(A)~図(D)は、本発り 具のさらに別の実施形態の資体の吸引状! 面図である。

【図18】図(A)~図(D)は、本発り 具のさらに別の実施形態の資体の吸引状) 面図である。

【図19】図(A)は、本発明の検体分別の実施形態の平面図であり、図(B)i(A)の [V-IV方向断面図である。

15 【図20】図19に示す実施形態の検体・ 状態を示す斜視図である。

> 【図21】図(A)~図(H)は、本発 具のさらに別の実施形態を用いた分析を である。

【図22】従来の検体分析用具の斜視図 【符号の説明】

1 引圧発生室

1 a 空気抜き孔

2, 2a, 2b, 2c 吸引流路

20 3.3a、3b.3c、3d 分析部

4.48 吸引口

5 本体

5a 透明カバー

5 b 樹脂製基体

5 c 突出部

6 バイバス流路

6 a 細径パイパス流路

7. 7a、7b 試薬フィルム

8 気体透過性液遮断性部

3 9.9a 液泡部

10 窓部

11, 12, 13, 14 フィルム

15 検体

16 洗浄液

21 引圧発生チューブ

25 空気抜き流路

26 空気抜き流路先端開口

30 試薬反応部

3 1 測定部

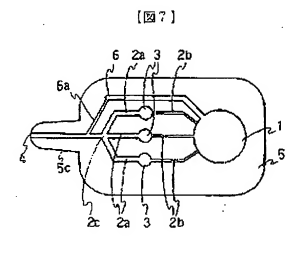
40 32 32a 32b. 32c 試薬配

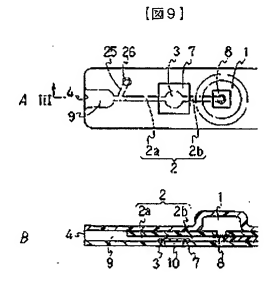
## BEST AVAILABLE COPY

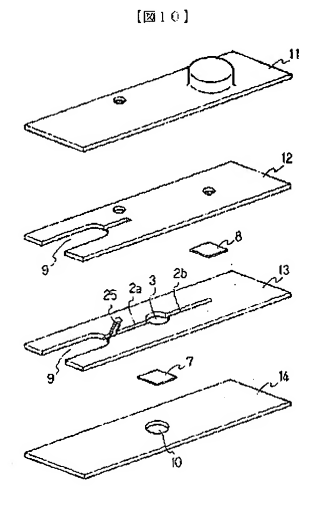
特闘平10-**(19)** [図1] [22] [図5] [図3] [24] [図6] В

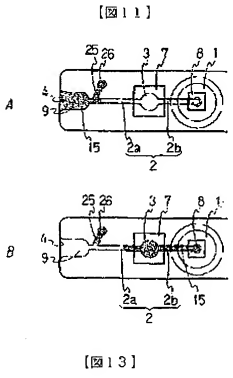
# BEST AVAILABLE COPY

(20) 特別平10-

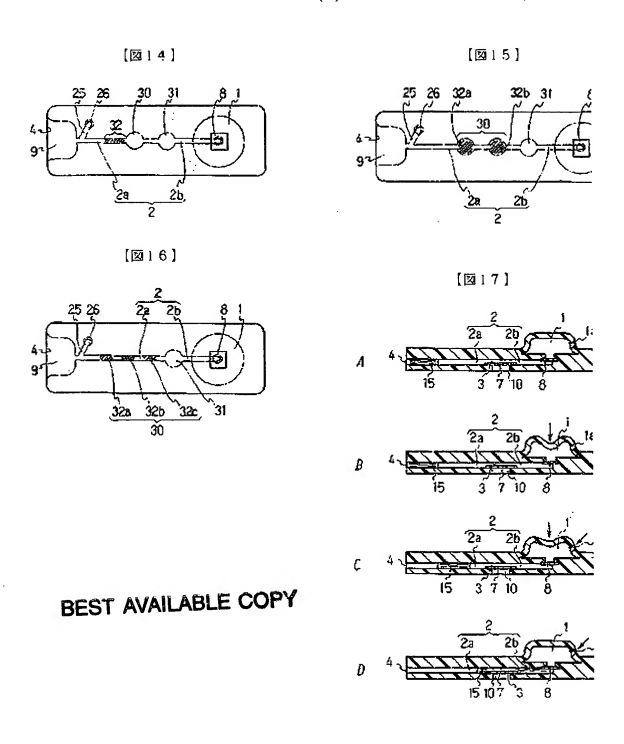






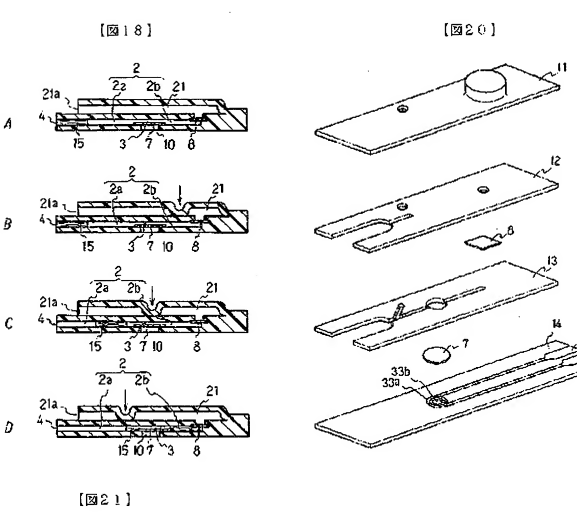


(21) 特別平10-



[図19] [図22] 5 6 3 7 8 1 32d 32c

(22) 特關平10-



A 9a 3a 3b 16

B 2a 7a 7b 3c 3d 8 1

B 2a 7a 7b 3c 3d 8 1

B 2a 7a 7b 3c 3d 8 1

C 9a 3a 3b 16

B 3a 3

BEST AVAILABLE COPY

(23)

特関平10-

フロントページの続き

(72) 発明者 小池 益史 京都府京都市南区京九条西明田町57番地 株式会社京都第一科学内 (72)発明者 奥田 久 京都府京都市南区泉九条西 株式会社京都第一科学内